(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Juli 2003 (03.07.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/054049 A 1

(51) Internationale Patentklassifikation7: 18/28, 18/10, CO9J 175/04

C08G 18/79,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/14057

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. Dezember 2002 (11.12.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 62 642.8 20. Dezember 2001 (20.12.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]: Henkelstrasse 67, 40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KREBS, Michael

[DE/DE]; Bogenstrasse 1, 40724 Hilden (DE). BROSA, Katja [DE/DE]; Vellbrüggenerstrasse 5, 41469 Neuss (DE). FRANKEN, Uwe [DE/DE]; Haselnussweg 4, 41542 Dormagen (DE). SCHEFFLER, Ingolf [DI/DE]; Neukirchener Strasse 69, 41470 Neuss (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, BY, CA, CN, CO, HR, HU, ID, IN, JP, KR, MX, NO, NZ, PH, PL, RO, RU, SG, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ADHESION PROMOTER FOR REACTIVE POLYURETHANES

(54) Bezeichnung: HAFTVERMITTLER FÜR REAKTIVE POLYURETHANE

- (57) Abstract: Isocyanate-functional silanes made of non-volatile aliphatic or cycloaliphatic polyisocyanates having a steam pressure of less than 5* 10.5 h Pa at 20? C and organo-functional silanes having Zerewitinoff-active hydrogen groups are suitable as adhesion promoters for adhesive, caulking, and coating materials made of polyurethane. Said isocyanate-functional silanes are particularly suitable as an additive to hot-melt-type adhesives and covering adhesives because the adhesives produced therewith can also be applied at high temperatures without emitting hazardous pollutants for work hygiene.
- (57) Zusammenfassung: Aus nicht flüchtigen aliphatischen oder cycloaliphatischen Polyisocyanaten mit einem Dampfdruck von kleiner als 5* 10-5 h Pa bei 20 °C und organofunktionellen Silanen mit Zerewitinoff-aktiven Wasserstoffgruppen lassen sich isocyanatofunktionelle Silane herstellen, die als haftvermittelnde Zusätze zu Polyurethanen Kleb- und Dichtstoffen sowie Beschichtungsmassen geeignet sind. Insbesondere eignen sie sich als Zusatz zu Schmelzklebstoffen und Kaschierklebstoffen, da die so hergestellten Klebstoffen auch bei erhöhter Temperatur applizierbar sind, ohne das arbeitshygienisch bedenkliche Schadstoffe emittiert werden.

"Haftvermittler für reaktive Polyurethane"

1

Die vorliegende Erfindung betrifft isocyanatofunktionelle Silane und deren Verwendung als Haftvermittler für reaktive ein- oder zweikomponentige Kleb-/Dichtstoffe, reaktive Schmelzklebstoffe oder lösungsmittelhaltige Polyurethanklebstoffe.

Reaktive Polyurethan-Kleb-/Dichtstoffe, insbesondere einkomponentige feuchtigkeitshärtende Systeme, enthalten in der Regel bei Raumtemperatur flüssige Polymere mit Urethangruppen, ggf. Harnstoffgruppen und reaktiven Isocyanatgruppen. Für viele Anwendungsfälle sind diese Zusammensetzungen lösungsmittelfrei und sehr hochviskos und/oder pastös, sie werden bei Raumtemperatur oder bei leicht erhöhter Temperatur zwischen etwa 50°C und etwa 100°C verarbeitet.

Reaktive, einkomponentige, feuchtigkeitshärtende Polyurethan-Schmelzklebstoffe sind feuchtigkeitshärtende bzw. feuchtigkeitsvernetzende Klebstoffe, die bei Raumtemperatur fest sind und in Form ihrer Schmelze als Klebstoff appliziert werden, und deren polymere Bestandteile Urethangruppen sowie reaktionsfähige Isocyanatgruppen enthalten. Durch das Abkühlen dieser Schmelze nach dem Auftrag und Fügen der zu verbindenden Substrat-Teile erfolgt zunächst eine rasche physikalische Abbindung des Schmelzklebstoffes durch dessen Erstarren. Daran schließt sich eine chemische Reaktion der noch vorhandenen Isocyanatgruppen mit Feuchtigkeit aus der Umgebung zu einem vernetzten unschmelzbaren Klebstoff an. Reaktive Schmelzklebstoffe auf der Basis von Isocyanat-terminierten Polyurethanprepolymeren sind z.B. bei H.F. Huber und H. Müller in "Shaping Reactive Hotmelts Using LMW Copolyesters", Adhesives Age, November 1987, Seite 32 bis 35 beschrieben.

Kaschierklebstoffe können entweder ähnlich aufgebaut sein wie die reaktiven Schmelzklebstoffe oder sie werden als einkomponentige Systeme aus der Lösung in organischen Lösungsmitteln appliziert, eine weitere Ausführungsform besteht

WO 03/054049 PCT/EP02/14057

2

aus zweikomponentigen lösungsmittelhaltigen oder lösungsmittelfreien Systemen. bei denen die polymeren Bestandteile der einen Komponente Urethangruppen sowie reaktionsfähige Isocyanatgruppen enthalten und. bei den zweikomponentigen Systemen, enthält die zweite Komponente Polymere bzw. Epoxigruppen Oligomere mit Hydroxylgruppen, Aminogruppen, Carboxylgruppen. Bei diesen zweikomponentigen Systemen werden Isocyanat-gruppenhaltige Komponente und die zweite Komponente unmittelbar vor der Applikation gemischt, im Normalfall mit Hilfe eines Misch- und Dosiersystems.

Reaktive Polyurethan-Kleb-/Dichtstoffe zeichnen sich durch ein sehr hohes Leistungsprofil aus. Daher konnten in den letzten Jahren zunehmend neue Anwendungen für diese Kleb-/Dichtstoffe erschlossen werden. Zusammensetzungen für derartige Klebstoffe und/oder Dichtstoffe sind bereits aus sehr vielen Patentanmeldungen und sonstigen Veröffentlichungen bekannt.

Um eine alterungsbeständige Haftung auf vielen Substraten, insbesondere auf mineralischen Oberflächen, Glas oder Metallen, zu gewährleisten, werden den Polyurethan-Zusammensetzungen haftvermittelnde Substanzen zugesetzt. Bekannt ist ein Zusatz von niedermolekularen, organofunktionellen Silanen, wie 3-Isocyanatopropyltriethoxysilan, z.B. 3-Isocyanatopropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropylalkoxysilane, 3-Glycidoxypropylalkoxysilane, 3-Mercaptopropylalkoxysilane, 3-Aminopropylalkoxysilane, 2'-Aminoethyl-3-Aminopropylalkoxysilane oder Vinylalkoxysilane, siehe hierzu z. B. K.L. Mittal (Ed.), "Silanes and other Coupling Agents", Festschrift zu Ehren v. E. P. Plueddemann, 1992, insbesondere S. 3-19, 21-47 und 215-228 oder in E. P. Plueddemann, "Silane Coupling Agents", Plenum Press, New York, 1982. Außer in den vorgenannten Vorgehensweise Monographien wird diese in einer Vielzahl von Patentanmeldungen beschrieben.

Obwohl ein Zusatz von niedermolekularen, organofunktionellen Silanen der vorgenannten Art zu Polyurethan- Kleb- und Dichtstoffen durchaus die erwünschte haftvermittelnde Wirkung zeigt, hat diese Vorgehensweise eine Reihe von

gravierenden Nachteilen. Der Zusatz der vorgenannten isocyanatofunktionellen Silane ist aus arbeitshygienischen Gründen insbesondere bei heiß applizierten Polyurethansystemen bedenklich, da diese als sehr toxisch beim Einatmen einzustufen sind und beim Einatmen Bronchialasthma hervorrufen können, daß heißt eine sensibilisierende Wirkung auf den Atemtrakt haben. Die epoxyfunktionellen, methacrylfunktionellen und vinylfunktionellen Alkoxysilane weisen in Polyurethan-Zusammensetzungen nur eine sehr begrenzte Wirksamkeit auf, da sie nicht in das Polyurethangerüst der reaktiven Polyurethane mit eingebaut werden können. Die mercaptofunktionellen Alkoxysilane sind zwar gegenüber Isocyanatgruppen reaktiv und werden somit in das Polyurethangerüst mit eingebaut, wegen ihrer Monofunktionalität haben sie jedoch kettenabbrechende Wirkung, so daß diese Verbindungen einen negativen Einfluß auf die Festigkeit derartiger Klebstoffe haben, insbesondere wenn größere Mengen an Haftvermittelnder Substanz zugesetzt werden muß. Wegen ihrer hohen Funktionalität und ihrer Basizität führt die Verwendung von aminofunktionellen Alkoxysilanen häufig zu Stabilitätsproblemen und zur Vergelung während der Lagerung und Handhabung von Polyurethanklebstoffsystemen.

Die JP-10114813 Α flüssige Polyurethanklebstoffbeschreibt eine Zusammensetzung enthaltend ein Polyurethanprepolymer mit Isocyanat-Aminosilanverbindung Endgruppen und ein Addukt einer oder einer Mercaptosilanverbindung mit einem organischen Polyisocyanat sowie dem Zusatz einer Epoxysilanverbindung. Diese Zusammensetzungen sollen als Klebstoffe, Dichtstoffe oder Farben Verwendung finden und gute Haftung auf Metallen, Glas, Beton und dergleichen haben und lagerstabil sein und für die Bauindustrie geeignet sein. Weitere Anwendungen sind dieser Schrift nicht zu entnehmen.

Die JP-2000128949 A beschreibt einkomponentige flüssige Polyurethan-Zusammensetzungen, die feuchtigkeitshärtend sind und die ein Polyurethanprepolymer und eine Silanverbindung enthalten. wobei die Silanverbindung 1,5 oder mehr Isocyanatgruppen und 1,5 oder mehr hydrolisierbare Alkoxygruppen pro Molekül aufweisen soll. Die Silanverbindung soll hergestellt werden durch Addition eines Polyisocyanats mit 3 oder mehr

Isocyanatgruppen per Molekül mit einem Alkoxysilan mit sekundären Aminogruppen und/oder einer Silanverbindung mit Lysinstruktur, hergestellt durch Addition von Lysindiisocyanat mit 2 oder 3 Isocyanatgruppen mit einem Aminoalkoxysilan mit sekundären Aminogruppen. Diese Zusammensetzungen sollen als Dichtungsmaterial für Automobil-Anwendungen oder als Beschichtungsmassen für die Bauindustrie geeignet sein und gute primerlose Haftung und Härtungseigenschaften und Resistenz gegen Aufschäumen haben.

Die WO-9836007 A1 beschreibt eine Polyurethandichtstoff-Zusammensetzung zum Kleben von Scheiben in der Automobilherstellung. Neben einem Polyurethanprepolymer mit einer Isocyanat-Funktionalität von mindestens 2,0 und einem durchschnittlichen Molekulargewicht von mindestens 2000 sowie einem Katalysator sollen diese Zusammensetzungen ein Addukt einer isocyanatreaktiven Silanverbindung und eines Polyisocyanats enthalten. Diese Schrift führt aus, daß diese Polyurethandichtstoff-Zusammensetzung keine Primeranwendung benötigt und eine gute Haftung auf säureresistenten Lackoberflächen aufweist.

Weiterhin ist höherfunktionelle es bekannt, Diisocvanate wie das Biuretisierungsprodukt des Hexamethylendiisocyanates (HDI), bekannt als "Desmodur N 100", Fa. Bayer, an aminofunktionelle Silanmischungen als haftvermittelnde Komponenten einzusetzen. Nachteilig bei dieser Vorgehensweise ist die thermische Instabilität des Desmodur N, das unter thermischer Belastung, wie sie z.B. bei der Applikation von Schmelzklebstoffen auftritt, zur Rückspaltung zum leicht flüchtigen Hexamethylendiisocyanat neigt. Außerdem sind derartige Produkte sehr hochviskos und sie beeinflussen die Schmelzstabilität von heiß oder warm applizierten Klebstoffen selbst bei geringen Zugabemengen von 0,5 bis 2 Gew.% negativ.

Weiterhin bekannt ist die Verwendung von Umsetzungsprodukten aus 3-Isocyanatomethyl-3,5,5-trimethycyclohexylisocyanat (Isophorondiisocyanat, IPDI) mit aminofunktionellen Alkoxysilanen wie z.B. dem 3-Aminopropyltriethoxysilan. Vorteil dieser Zusammensetzungen ist ihre niedrige Viskosität, sie lassen sich jedoch ohne großen Aufwand nicht frei von monomerem IPDI herstellen. Für

ş

Schmelzklebstoffverarbeitungen sind derartige Zusammensetzungen aus toxikologischer Sicht wegen des hohen IPDI-Dampfdruckes kaum geeignet.

Angesichts dieses Standes der Technik haben sich die Erfinder die Aufgabe gestellt, haftvermittelnde Zusätze für Polyurethan- Kleb- und Dichtstoffe bereitzustellen, die einen geringen Dampfdruck an monomerem Isocyanat aufweisen, niedrige Viskosität besitzen und gute Schmelzstabilität bei einem breiten Haftungsspektrum aufweisen.

Die erfindungsgemäße Lösung der Aufgabe ist den Patentansprüchen zu entnehmen, sie beruht im wesentlichen in der Bereitstellung von Reaktionsprodukten eines schwer flüchtigen aliphatischen oder cycloaliphatischen Polyisocyanates mit einem organofunktionellen Silan, das isocyanatreaktive Gruppen aufweist, die Zerewitinoff-aktiven Wasserstoff haben.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der sogenannten isocyanatofunktionelle Silane als haftvermittelnden Zusatz in Polyurethan Kleb- und Dichtstoffen, insbesondere in Kaschierklebstoffen und Polyurethanschmelzklebstoffen. Besonders geeignet sind monomerenarme Klebstoffe, wie sie beispielsweise in der WO01/40342 sowie den noch unveröffentlichten Schriften DE 10132571.1 und DE 10150722.4 beschrieben sind.

Das eingesetzte "schwer flüchtige" Polyisocyanat zur Herstellung des erfindungsgemäßen isocyanatofunktionellen Silans soll dabei einen wesentlich niedrigeren Dampfdruck als das IPDI aufweisen, d.h. der Dampfdruck des Polyisocyanates soll kleiner als 5* 10⁻⁵ hPa bei 20 °C sein. Dabei kann es sich erfindungsgemäß um ein schwer flüchtiges Diisocyanat wie beispielsweise das Dimerfettsäure-Diisocyanat oder das 1,12-Dodecandiisocyanat oder um Polyisocyanate mit höherer Funktionalität und / oder höherem Molekulargewicht handeln, vorzugsweise haben die Polyisocyanate mit einem Molekulargewicht unter etwa 800 3 Isocyanatgruppen pro Molekül.

Die zur Umsetzung geeigneten organofunktionellen Silane sollen eine Funktionalität von kleiner oder gleich 1,3, vorzugsweise kleiner oder gleich 1,2, gegenüber dem Polyisocyanat aufweisen. Als NCO-reaktive Gruppen kommen für das organofunktionelle Silan Hydroxylgruppen, vorzugsweise Mercaptogruppen und, besonders bevorzugt, sekundäre Aminogruppen in Frage.

Als einzusetzendes Polyisocyanat eignet sich das Isocyanurat des Hexamethylendiisocyanates, z.B. bekannt unter dem Handelsnamen "Desmodur N 3300" von der Fa. Bayer, weiterhin eignen sich prinzipiell die Isocyanuratisierungsprodukte anderer aliphatischer und cycloaliphatischer Diisocyanate wie z.B. des IPDI, z.B. bekannt unter dem Handelsnamen "IPDI-T 1890" von der Fa. Degussa-Hüls oder auch Addukte aus aliphatischen oder cycloaliphatischen Isocyanaten an niedermolekulare Triole oder auch an Diole mit einem Molekulargewicht unter 2000, vorzugsweise unter 1000. Derartige Addukte sind hochmolekulare Polyisocyanate. ihre Verwendung als Ausgangsmaterial für Kleb-Dichtstoffbindemittel wird in der WO01/40342 beschrieben, die dort beschriebenen hochmolekularen Diisocyanate sind für die Umsetzung mit den vorgenannten organofunktionellen Silanen sehr gut geeignet. Obwohl die vorgenannten Isocyanurate oder hochmolekularen Polyisocyanate in der Regel noch Spuren der zur Synthese eingesetzten Ausgangsisocyanate enthalten, erfüllt Hauptprodukt das erfindungsgemäße Kriterium der Schwerflüchtigkeit. Die weiter oben gemachten Angaben des Dampfdruckes beziehen sich Isocyanuraten, Addukten und hochmolekularen Diisocyanaten daher auf das Hauptprodukt und nicht auf die Verunreinigungen.

Beispiele für geeignete cycloaliphatische Polyisocyanate sind die Hydrierungsprodukte von aromatischen Diisocyanaten wie z.B. das 4,4'-Dicyclohexylmethandiisocyanat (H₁₂MDI), 1-Isocyanatomethyl-3-isocyanato-1,5,5-trimethylcyclohexan (Isophoron-diisocyanat, IPDI), Cyclohexan-1,4-diisocyanat, hydriertes Xylylen-diisocyanat (H₆XDI), 1-Methyl-2,4-diisocyanato-cyclohexan, m- oder p-Tetramethylxylendiisocyanat (m-TMXDI, p-TMXDI) und Dimerfettsäure-Diisocyanat. Beispiele für aliphatische Polyisocyanate sind Tetramethoxybutan-1,4-diisocyanat, Butan-1,4-diisocyanat, Hexan-1,6-diisocyanat (HDI), 1,6Diisocyanato-2,2,4-trimethylhexan, 1,6-Diisocyanato-2,4,4-trimethylhexan, Lysin-diisocyanat sowie 1,12-Dodecandiisocyanat (C₁₂DI).

Als Triole eignen sich insbesondere Trimethylolpropan und Glycerin, als Diole entweder α,ω -Alkandiole oder Polyethylenglycole, Polypropylenglycole oder Polyesterdiole mit einem Molekulargewicht unter 2000, vorzugsweise unter 1000.

Als organofunktionelle Silane eignen sich neben den vorgenannten Hydroxy-funktionellen Silanen insbesondere das 3-Mercaptopropyltriethoxysilan, das 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, das 3-Mercaptopropylalkyldiethoxysilan sowie insbesondere das N-(n-Butyl)-3-aminopropyltrimethoxysilan, das N-(n-Butyl)-3-aminopropyltriethoxysilan, das N-(n-Butyl)-3-aminopropylalkoxydiethoxysilan sowie das Bis-(3-triethoxysilylpropyl-)amin sowie das entsprechende Alkyldiethoxysilylderivat des letztgenannten Silans.

Obwohl es bevorzugt ist, reine sekundäre Aminosilane einzusetzen, können auch Gemische eingesetzt werden, diese sollen jedoch mindestens 70 Gew.%, vorzugsweise über 80 Gew.% an sekundärem Aminosilan enthalten.

Die erfindungsgemäßen isocyanatofunktionellen Silane eignen sich insbesondere als haftvermittelnde Zusätze für Polyurethanschmelzklebstoffe, da sie keine flüchtigen und insbesondere keine toxischen flüchtigen Bestandteile aufweisen, sie lassen sich jedoch auch als haftvermittelnde Zusätze in Dichtstoffen, Kaschierklebstoffen sowie Beschichtungsmitteln verwenden. Insbesondere eignen sie sich für solche Anwendungen, bei denen keine aufwendigen Lüftungseinrichtungen zur Verfügung stehen, d.h. zum Beispiel im Handwerkerund Consumerbereich. Ihr Zusatz zu den Klebstoffen ermöglicht Klebstoff-Formulierungen mit einem breiten Haftungsspektrum, das auch schwer verklebbare Substrate wie z.B. Metalle, mineralische Untergründe oder Glas sowie eine Vielzahl von Kunststoffen umfaßt. Polyurethanschmelzklebstoff-Zusammensetzungen, die die erfindungsgemäßen Silanzusätze enthalten, weisen eine hohe thermische Stabilität und Viskositätsstabilität in der Schmelze auf.

Die Kleb- oder Dichtstoffzusammensetzungen enthalten üblicherweise 0,1 bis etwa 5 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 2 Gew.%, des erfindungsgemäßen isocyanatofunktionellen Silans.

Die Erfindung wird in den nachfolgenden Ausführungsbeispielen näher erläutert, wobei der Auswahl der Beispiele keine Beschränkung des Umfanges des Erfindungsgegenstandes darstellen soll, sie sollen lediglich in modellhafter Weise einzelne Ausführungsformen und vorteilhafte Wirkungen der Erfindung darstellen. Alle in den nachfolgenden Beispielen gegebenen Mengenangaben sind Gewichtsteile bzw. Gewichtsprozent, falls nicht anders angegeben.

Beispiele

Beispiel 1

59 Gewichtsteilen eines isocyanuratisierten Hexamethylendiisocyanates (MW 504,6 g/mol, Equivalentgewicht 183 g/mol, Restgehalt an monomerem HDI kleiner 0,2 %) wurden mit 41 Gewichtsteilen N-(n-Butyl)-3-aminopropyltrimethoxysilan bis zur Konstanz des Isocyanatgehaltes umgesetzt. Die Viskosität des Umsetzungsproduktes betrug 1,7 Pas bei 60°C. Dieses Silanaddukt war in Substanz bei 60°C über 16 Stunden schmelzstabil. Bei Raumtemperatur ließ es sich ausgezeichnet handhaben.

Beispiel 2 (Vergleich)

In Anlehnung die Lehre der WO9836007 wurden 69 Gewichtsteile IPDI und 31 Gewichtsteile eines üblichen, kommerziell erhältlichen Aminosilans auf Basis von Bis(3-triethoxysilylpropyl)amin (enthaltend 40% Bis(3-triethoxysilylpropyl)amin und 60% 3-Aminopropyltriethoxysilan) bis zur Konstanz des Isocyanatgehaltes umgesetzt. Es entstand ein hochviskoses isocyanatofunktionelles Silanaddukt mit einem NCO-Gehalt von 20% und einer Viskosität von 1 Pa·s bei 20° C. Der Monomergehalt an IPDI der Zubereitung betrug ca. 35%. Dieser übliche Haftvermittler ist bei 60°C weitestgehend schmelzstabil, innerhalb von 7 Stunden stieg die Viskosität von 150 mPas auf 200 mPas, also um ca. 30 % an. In Substanz, d. h. ohne den hohen Überschuß an monomerem IPDI, war dieses

Silanaddukt jedoch schmelzinstabiler. Bei 130°C stieg die Viskosität innerhalb von 6 Stunden von 16 Pas auf 91 Pas, also um 470%, an.

Beispiel 3

Gemäß der Lehre der noch unveröffentlichten DE 10150722.4 wurde aus 86,40 Teilen einer Mischung aus bei Raumtemperatur flüssigen, amorphen und kristallinen Polyestern mit der mittleren OHZ von 40,8 und 12,57 % Teilen 2,4'-MDI (Reinheit über 97 %) ein Schmelzklebstoff hergestellt. Diesem Schmelzklebstoff 1,03 Teile des Silan-Haftvermittlers aus Beispiel 1 zugesetzt. Die Viskosität bei 130°C betrug 6.500 mPas (Brookfield-Viskosimeter mit Thermosel). Der Schmelzklebstoff zeigte gute Schmelzstabilität und Verarbeitbarkeit. Nach 6 Stunden bei 130°C zeigte sich nur ein Viskositätsanstieg um 100%.

Beispiel 4 (Vergleich)

Es wurde analog zu Beispiel 3 verfahren, jedoch wurde der Silan-Haftvermittler aus Beispiel 2 verwendet. Die Viskosität stieg nach 6 Stunden bei 130° C um 450% an.

Zur Überprüfung der Haftungseigenschaften der Klebstoff-Formulierungen aus Beispiel 3 und 4 wurden Substrate ausgewählt, die mit üblichen Polyurethan-Schmelzklebstoffen schwierig alterungsbeständig zu verkleben sind.

Nach 7-tägiger Aushärtung der verklebten Substrate bei Raumtemperatur wurden die Prüfkörper einem viertägigen Klímawechseltest, wie er in der Automobilindustrie (gemäß VW P 1200 Norm) üblich ist, ausgesetzt.

Glas	+
V2A	+
Alu-roh 99.5	+/-
Stahl-roh (ST37)	+/-
PMMA	+
PC	+
PS	+
hart-PVC	+
PA 6.6 natur	+

WO 03/054049 PCT/EP02/14057

10

Die Haftungsprüfungen führten in beiden Fällen zu etwa gleich guten Resultaten, jedoch wies der erfindungsgemäße Schmelzklebstoff eine wesentlich höhere Schmelzstabilität auf und zeigte keine Abgabe von leicht flüchtigem monomerem Isocyanat und keinerlei Rückspaltung eines leicht flüchtigen Isocyanates, so daß der erfindungsgemäße Schmelzklebstoff auch in arbeitshygienischer Hinsicht die besseren Eigenschaften aufweist.

WO 03/054049

PCT/EP02/14057

11

Patentansprüche

- Isocyanatofunktionelles Silan herstellbar aus einem schwerflüchtigen aliphatischen oder cycloaliphatischen Polyisocyanat und einem organofunktionellen Silan mit NCO-reaktiven Gruppen enthaltend Zerewitinoff-aktiven Wasserstoff.
- Isocyanatofunktionelles Silan nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das eingesetzte Polyisocyanat einen Dampfdruck von kleiner als 5*10⁻⁵ hPa bei 20° C hat.
- 3. Isocyanatofunktionelles Silan nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das organofunktionelle Silan eine Funktionalität von kleiner oder gleich 1,3 gegenüber dem Polyisocyanat aufweist.
- 4. Isocyanatofunktionelles Silan nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das eingesetzte Polyisocyanat ausgewählt wird aus Isocyanurat des Hexamethylendiisocyanates (HDI), Isocyanurat des Isophorondiisocyanats (IPDI), Addukten aus aliphatischen oder cycloaliphatischen Diisocyanaten und niedermolekularen Triolen.
- 5. Isocyanatofunktionelles Silan nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das organofunktionelle Silan als NCO-reaktive Gruppen Hydroxy-, Mercapto- und / oder sekundäre Aminogruppen aufweist.
- Verwendung des isocyanatofunktionellen Silans nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche als haftvermittelnden Zusatz in Polyurethan- Kleb- und Dichtstoffen, insbesondere in Schmelzklebstoffen oder Kaschierklebstoffen.

International Application No PCT/EP 02/14057

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08G18/79 C08G18/28 C08G18/1	0 C09J175/04						
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	dion and IPC						
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)						
IPC 7	C08G C09J							
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that ${f s}$	uch documents are included in the fields se	earched					
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)					
WPI Da	ta, EPO-Internal, PAJ							
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.					
Х	EP 1 006 132 A (BAYER AG) 7 June 2000 (2000-06-07) claim 1; examples 1-3		1-6					
Ρ,Χ	EP 1 193 278 A (DEGUSSA) 3 April 2002 (2002-04-03) claims 1,6,10,11		1–6					
X	US 4 687 533 A (RIZK SIDKY D ET 18 August 1987 (1987-08-18) claims 1,4,5; examples 1-4	AL)	1-6					
X	WO 94 09046 A (ESSEX SPECIALTY PF 28 April 1994 (1994-04-28) claims 1,5-10; example 1B	ROD)	1-6					
		-/						
	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.					
A docum	legories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or the invention	the application but					
filing		*X* document of particular relevance; the or cannot be considered novel or cannot	be considered to					
O docum	ent which may throw doubts on pilority claim(s) or is cled to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) referring to an oral disclosure, use, exhibition or	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in document is combined with one or me	daimed invention ventive step when the preother such docu—					
P' docume	means ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	ments, such combination being obvior in the art. *&* document member of the same patent						
<u> </u>	actual completion of the International search	Date of mailing of the international sea	<u> </u>					
2	7 March 2003	09/04/2003						
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized afficer						
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Scheuer, S							

Form PCT/ISAV210 (second sheel) (July 1992)

Internation Application No
PCT/EP 02/14057

PCT/EP 02/14057				
ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
US 6 133 395 A (ISHIKAWA KAZUNORI ET AL) 17 October 2000 (2000-10-17) cited in the application claims 1,2	1–6			
DATABASE WPI Section Ch, Week 199828 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A25, AN 1998-316780 XP002236171 & JP 10 114813 A (MITSUI TOATSU CHEM INC), 6 May 1998 (1998-05-06) cited in the application abstract	1-6			
US 4 031 120 A (GERVASE NICHOLAS J) 21 June 1977 (1977-06-21) column 7, line 23 column 11, line 45 - line 65	1–6			
EP 0 194 742 A (MINNESOTA MINING & MFG) 17 September 1986 (1986-09-17) page 12, line 10 - line 37; claims 1-11	1-6			
EP 0 232 971 A (THIOKOL MORTON INC) 19 August 1987 (1987-08-19) page 6, line 26 - line 35; claim 1; example 1	1-6			
	US 6 133 395 A (ISHIKAWA KAZUNORI ET AL) 17 October 2000 (2000-10-17) cited in the application claims 1,2 DATABASE WPI Section Ch, Week 199828 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A25, AN 1998-316780 XP002236171 & JP 10 114813 A (MITSUI TOATSU CHEM INC), 6 May 1998 (1998-05-06) cited in the application abstract US 4 031 120 A (GERVASE NICHOLAS J) 21 June 1977 (1977-06-21) column 7, line 23 column 11, line 45 - line 65 EP 0 194 742 A (MINNESOTA MINING & MFG) 17 September 1986 (1986-09-17) page 12, line 10 - line 37; claims 1-11 EP 0 232 971 A (THIOKOL MORTON INC) 19 August 1987 (1987-08-19) page 6, line 26 - line 35; claim 1;			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1892)

seormation on patent family members

Intermedial Application No PCT/EP 02/14057

				PCI/EP	02/14057
Patent document dted in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 1006132	Α	07-06-2000	DE	19855999 A1	15-06-2000
			EP	1006132 A1	07-06-2000
			JP	2000169790 A	20-06-2000
			US	6281322 B1	28-08-2001
EP 1193278	A	03-04-2002	DE	10048615 A1	11-04-2002
			EP	1193278 A1	03-04-2002
			JP	2002121478 A	23-04-2002
			US	2002042471 A1	11-04-2002
US 4687533	Α	18-08-1987	US	4625012 A	25-11-1986
			AU	562732 B2	18-06-1987
			AU	5653786 A	05-03-1987
			BR	8603631 A	10-03-1987
			CA	1278640 A1	02-01-1991
			CN	86103179 A	04-03-1987
			DK	349386 A	27-02-1987
			EP	0219185 A1	22-04-1987
			ES	8704989 A1	01-07-1987
			FI JP	860409 A	27-02-1987
			KR	62050319 A 9405871 B1	05-03-1987
			MX	168254 B	24-06-1994 14-05-1993
			NO	860457 A	27-02-1987
			NZ	214950 A	30-06-1988
			PT	82491 A ,B	01-05-1986
			ZÁ	8600674 A	24-09-1986
WO 9409046		28-04-1994	AU	675083 B2	72 03 1007
WU 34U3U4U	· A	20-04-1994	AU	5103193 A	23-01-1997 09-05-1994
			BR	9307293 A	01-06-1999
			CN	1086242 A ,B	04-05-1994
			JP	11507399 T	29-06-1999
			WO	9409046 A1	28-04-1994
			ÜS	5623044 A	22-04-1997
			ZA	9307549 A	12-04-1995
US 6133395	Α	17-10-2000	JP	3263034 B2	04-03-2002
			·JP	2000128949 A	09-05-2000
JP 10114813	A	06-05-1998	NONE		
US 4031120	A	21-06-1977	AT	351652 B	10-08-1979
			AT	709275 A	15-01-1979
			BE	833508 A1	17-03-1976
			BR	7505906 A	03-08-1976
			CA	1088696 A1	28-10-1980
			CA	1095926 A1	17-02-1981
			CH DE	618212 A5 2540080 A1	15-07-1980 25-03-1976
			DK	415675 A ,B,	25-03-1976 18 - 03-1976
			FR	2285391 A1	16-03-1976
			GB	1526953 A	04-10-1978
•			IT	1046974 B	10-09-1980
			ĴΡ	953152 C	25-05-1979
			V I		
			JР	51125130 A	01-11-1976
					01-11-1976 19-09-1978 19-03-1976

ormation on patent family members

Internation No PCT/EP 02/14057

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4031120	A	·····	SE	425745 B	01-11-1982
			SE	7510043 A	10-05-1976
			SU .	1429937 A3	07-10-1988
			TR	18921 A	20-12-1977
EP 0194742	A	17-09-1986	US	4539345 A	03-09-1985
			AU	582620 B2	06-04-1989
			AU	5244686 A	07-08-1986
			BR	8600391 A	14-10-1986
			CA	1246273 A1	06-12-1988
			DE	3666702 D1	07-12-1989
			EP	0194742 A1	17-09-1986
			ES	8802446 A1	16-09-1988
			JP	61183312 A	16-08-1986
			KR	9102084 B1	03-04-1991
			MX	166690 B	28-01-1993
			ZA	8600414 A	26-08-1987
EP 0232971	Α	19-08-1987	US	4640868 A	03-02-1987
			AU	583700 B2	04-05-1989
			ΑU	6742487 A	13-08-1987
			BR	8700576 A	08-12-1987
			CA	1279144 A1	15-01-1991
			DK	64387 A	11-08-1987
			EP	0232971 A2	19-08-1987
			JP	1712448 C	11-11-1992
			JР	3075582 B	02-12-1991
			JP	62185764 A	14-08-1987
			NO	870376 A	11-08-1987

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT 02/14057

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C08G18/79 C08G18/28 C08G18/10 C09J175/04 Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Becherchiener Mindestprutstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C09J IPK 7 C08G 14-ciw-rciu-inte aber nacht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweil diese unter die recherchlerten Gebiete fallen W. dur et dur e ternationation Recherche konsultierie elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) WPI Data, EPO-Internal, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN t czerzhananj der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X FP 1 006 132 A (BAYER AG) 1-6 7. Juni 2000 (2000-06-07) Anspruch 1; Beispiele 1-3 P,X EP 1 193 278 A (DEGUSSA) 1-6 3. April 2002 (2002-04-03) Ansprüche 1,6,10,11 X US 4 687 533 A (RIZK SIDKY D ET AL) 1-6 18. August 1987 (1987-08-18) Ansprüche 1,4,5; Beispiele 1-4 X WO 94 09046 A (ESSEX SPECIALTY PROD) 1-6 28. April 1994 (1994-04-28) Ansprüche 1,5-10; Beispiel 1B -/--Weltere Veröttentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentiamilie "T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden st Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mahreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "O" Veröffentischung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Mathahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Rechorcho Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 27. März 2003 09/04/2003 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bodiensteter Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Palentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Scheuer, S Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/14057

	PCT/EP 02/14057					
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit ertorderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
X	US 6 133 395 A (ISHIKAWA KAZUNORI ET AL) 17. Oktober 2000 (2000-10-17) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,2		1-6			
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199828 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A25, AN 1998-316780 XP002236171 & JP 10 114813 A (MITSUI TOATSU CHEM INC), 6. Mai 1998 (1998-05-06) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung		1-6			
Υ	US 4 031 120 A (GERVASE NICHOLAS J) 21. Juni 1977 (1977-06-21) Spalte 7, Zeile 23 Spalte 11, Zeile 45 - Zeile 65		1-6			
Υ	EP 0 194 742 A (MINNESOTA MINING & MFG) 17. September 1986 (1986-09-17) Seite 12, Zeile 10 - Zeile 37; Ansprüche 1-11		1-6			
X	EP 0 232 971 A (THIOKOL MORTON INC) 19. August 1987 (1987-08-19) Seite 6, Zeile 26 - Zeile 35; Anspruch 1; Beispiel 1		1-6			

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung.... die zur seiben Patentfamilie gehören

International Class Aldenzeichen
PCT/EP 02/14057

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokumen		Datum der	1	Mitglied(er) der	Datum der
		Veröffentlichung		Patentfamilie	Veröffentlichung
EP 1006132	Α	07-06-2000	DE	19855999 A1	15-06-2000
			EP	1006132 A1	07-06-2000
			JP.	2000169790 A	20-06-2000
			US	6281322 B1	28-08-2001
EP 1193278	Α	03-04-2002	DE	10048615 A1	11-04-2002
			EP	1193278 A1	03-04-2002
		•	JP	2002121478 A	23-04-2002
			US	2002042471 A1	11-04-2002
US 4687533	Α	18-08-1987	US	4625012 A	25-11-1986
			AU	562732 B2	18-06-1987
	٠.	: .	AU	5653786 A	05-03-1987
			BR	8603631 A	10-03-1987
			CA	1278640 A1	02-01-1991
			CN	86103179 A	04-03-1987
			DK	349386 A	27-02-1987
			EP	0219185 A1	22-04-1987
			ES	8704989 A1	01-07-1987
			FI	860409 A	27-02-1987
			JP KR	62050319 A	05-03-1987
			MX	9405871 B1 168254 B	24-06-1994
			NO	860457 A	14-05-1993 27-02-1987
			NZ	214950 A	30-06-1988
			PT	82491 A ,	B 01-05-1986
			ZA	8600674 A	24-09-1986
WO 9409046	Α	28-04-1994	AU	675083 B2	23-01-1997
	,,	20 0 1 255 1	ΑŬ	5103193 A	09-05-1994
			BR	9307293 A	01-06-1999
			CN	1086242 A ,	B 04-05-1994
			JP	11507399 T	29-06-1999
			WO	9409046 A1	28-04-1994
			US	5623044 A	22-04-1997
			ZA	9307549 A	12-04-1995
US 6133395	Α	17-10-2000	JP	3263034 B2	04-03-2002
			JP	2000128949 A	09-05-2000
JP 10114813	A	06-05-1998	KEIN	E	
US 4031120	A	21-06-1977	AT	351652 B	10-08-1979
			ΑT	709275 A	15-01-1979
			BE	833508 A1	17-03-1976
			BR	7505906 A	03-08-1976
			CA	1088696 A1	28-10-1980
			CA	1095926 A1	17-02-1981
			CH	618212 A5	15-07-1980
			DE	2540080 A1	25-03-1976 19 03 1076
			DK	415675 A ,	
			FR GB	2285391 A1 1526953 A	16-04-1976
			IT	1046974 B	04-10-1978
			JP	953152 C	10-09-1980 25-05-1979
			JP	51125130 A	01-11-1976
			ĴΡ	53034138 B	19-09-1978

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Intompreales Aktenzeichen
PCT/EP 02/14057

Im Racherchenberich angelührtes Patentdokul		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4031120	A		SE	425745 B	01-11-1982
	••		SE	7510043 A	10-05-1976
			SU	1429937 A3	07-10-1988
			TR	18921 A	20-12-1977
		···		20722 7	20 12 19//
EP 0194742	Α	17-09-1986	US	4539345 A	03-09-1985
			AU	582620 B2	06-04-1989
			AU	5244686 A	07-08-1986
			BR	8600391 A	14-10-1986
			CA	1246273 A1	06-12-1988
			DE	3666702 D1	07-12-1989
			EP	0194742 A1	17-09-1986
	•		ËS	8802446 A1	16-09-1988
			JP	61183312 A	16-08-1986
			KR	9102084 B1	03-04-1991
			MX	166690 B	28-01-1993
			ZA	8600414 A	26-08-1987
EP 0232971	Α	19-08-1987	US	4640868 A	03-02-1987
			AU	583700 B2	04-05-1989
			AU	6742487 A	13-08-1987
			BR	8700576 A	08-12-1987
			CA	1279144 A1	15-01-1991
			DK	64387 A	11-08-1987
			EP	0232971 A2	19-08-1987
			ĴΡ	1712448 C	11-11-1992
			ĴΡ	3075582 B	02-12-1991
			ĴΡ	62185764 A	14-08-1987

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamilie) (Juli 1992)

NZ Olym